



A Sysmex Group Company



### Instrucțiuni de utilizare

REF: LPH 043-S / LPH 043

### Sonda D13S25 Deletion Probe



**NUMAI PENTRU UTILIZARE PROFESIONALĂ**



[www.cytozell.com](http://www.cytozell.com)

Informații suplimentare și în alte limbi sunt disponibile pe [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Limitări

Acest produs este conceput pentru a detecta deleții ale unor fragmente genomice mai mari decât regiunea de care se atâșează clona roșie din acest set de sonde, care include regiunea D13S25. Este posibil ca deleții din afara acestei regiuni sau deleții parțiale să nu fie detectate cu acest produs.

Acest test nu este destinat pentru: utilizarea ca diagnosticare de sine stătătoare, testare prenatală, screening la nivel de populație, testare la locul de acordare a asistenței medicale sau autotestare. Acest produs este destinat numai pentru utilizare profesională de laborator; toate rezultatele trebuie interpretate de personal cu calificare adecvată, luând în considerare rezultatele relevante ale altor teste. Acest produs nu a fost validat pentru utilizarea pe tipuri de probe sau tipuri de boli altele decât cele specificate în destinația de utilizare.

Raportarea și interpretarea rezultatelor FISH trebuie să fie concordante cu standardele de practică profesională și trebuie să ia în considerare alte informații clinice și diagnostice. Acest kit este destinat ca test complementar altor teste diagnostice de laborator, iar acțiunea terapeutică nu trebuie inițiată exclusiv pe baza rezultatului FISH.

Nerespectarea protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.

Acest kit nu a fost validat pentru scopuri în afara destinației de utilizare specificate.

#### Destinația de utilizare

Sonda CytoCell D13S25 Deletion Probe este un test calitativ, ne-automatizat de hibridizare fluorescentă *in situ* (FISH), utilizat pentru detecția delețiilor cromozomiale în regiunea 13q14.3 a cromozomului 13 în suspensiile de celule de origine hematologică, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), de la pacienți cu diagnostic suspectat sau confirmat de leucemie limfocitară cronică (LLC) sau mielom multiplu (MM).

#### Indicații

Acest produs este conceput pentru a fi utilizat complementar la alte teste clinice și histopatologice în cadrul algoritmilor stabiliți de diagnostic și tratament în situații în care cunoașterea statutului privind deleția D13S25 poate fi importantă pentru alegerea strategiei de gestionare clinică.

#### Principiul testului

Hibridizarea fluorescentă *in situ* (FISH) este o tehnică care permite detecția secvențelor de ADN pe cromozomii în metafază sau nuclei în interfază din probe citogenetice fixate. Această tehnică presupune utilizarea sondelor de ADN care se hibridizează la cromozom întreg sau la secvențe unice separate și servesc ca un important test complementar analizei citogenetice cu bandare G. Această tehnică poate fi aplicată în prezent ca instrument de investigație esențial în cadrul analizei cromozomiale prenatale, hematologice și a tumorilor solide. ADN-ul întărit, după fixare și denaturare, este disponibil pentru aliniere la o sondă de ADN denaturată în mod similar și marcată fluorescent, care are o secvență complementară. După hibridizare, sonda de ADN nelegată și legată în mod nespecific este îndepărțată, iar ADN-ul este contracolorat pentru vizualizare. După aceea, microscopia de fluorescentă permite vizualizarea sondelor hibridizate pe materialul întărit.

#### Informații privind sonda

Rearanjamentele care conduc la pierderea întregului braț lung al cromozomului 13

sau a unei părți a acestuia sunt detectate frecvent într-o serie largă de afecțiuni hematologice.

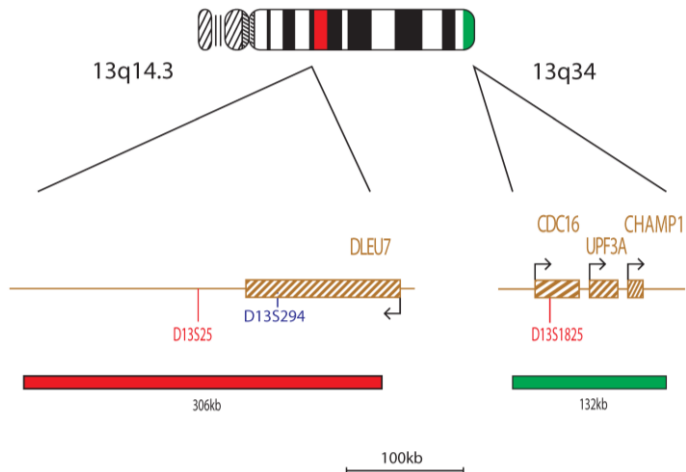
Aberațiile cromozomului 13q se observă în 16-40% din cazurile de mielom multiplu (MM), majoritatea dintre acestea fiind reprezentate de monosomia totală a cromozomului 13 (85%), iar celelalte 15% sunt deleții ale porțiunii 13q<sup>1,2,3</sup>. Într-un studiu de caz într-un grup de pacienți cu mielom multiplu a fost identificată deleția porțiunii critice 13q14<sup>4</sup>. Anterior, delețiile la nivelul 13q au fost asociate cu un prognostic nefavorabil la pacienții cu MM, însă acum se crede că valoarea predictivă a acestei deleții poate fi legată cu asocierea ei cu alte anomalii genetice<sup>3,5</sup>.

Deleții din regiunea 13q14 sunt, de asemenea, cele mai frecvente aberații genetice structurale la pacienții cu leucemie limfocitară cronică (LLC)<sup>6,7,8</sup>. Deleția heterozigotă a acestei regiuni se detectează la 30-60%, iar deleția homozigotă — la 10-20% dintre pacienți cu LLC<sup>9</sup>. Datele arată că rata de supraviețuire în cele două grupuri este similară<sup>10</sup>. În absența altor aberații genetice, se consideră că pacienții cu deleții 13q14 au un risc foarte scăzut<sup>11</sup>.

Două gene ARN necodificatoare, DLEU1 (*deleția căreia se întâlnește la pacienții cu leucemie limfocitară 1*) și DLEU2 (*deleția căreia se întâlnește la pacienții cu leucemie limfocitară 2*), împreună cu markerul genetic D13S319 se localizează în regiunea patogenetică critică 13q14<sup>12</sup>. DLEU1 este considerată a fi cea mai probabilă genă-candidat de supresie tumorală, asociată cu LLC, din regiunea 13q14<sup>13</sup>. Ulterior, s-a determinat că în 44% dintre cazurile de LLC este delețat markerul D13S319, localizat între gena RB1 și D13S25 și în interiorul locusului DLEU1<sup>14</sup>. A fost înăntăță, de asemenea, ipoteza că o genă localizată telomeric față de regiunea D13S319, cuprinsă D13S25, poate juca un rol important în cazurile de deleție hemizigotă și că această genă este o potențială genă de supresie tumorală<sup>15</sup>.

#### Specificații privind sonda

D13S25, 13q14.3, roșu  
13qter, 13q34, verde



Sonda D13S25, marcată cu roșu, se atâșează la o regiune de 306kb, care include cea mai mare parte a genei DLEU7 și markerul D13S25. Sonda specifică subtelomerului 13qter (clona 163C9), marcată cu verde, permite identificarea cromozomului 13 și îndeplinește rolul de sondă de control.

#### Materiale furnizate

**Sonda:** 50 µl per flacon (5 teste) sau 100 µl per flacon (10 teste)  
Sondele sunt furnizate pre-amestecate în soluție de hibridizare (formamidă, dextran sulfat; soluție salină — citrat de sodiu (SSC)) și sunt gata de utilizare.

#### Contracolorant: 150 µl per flacon (15 teste)

Contracolorantul este un agent anti-diminuare a colorării DAPI (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindol)).

#### Atenționări și precauții

- Pentru diagnosticare *in vitro*. Numai pentru utilizare profesională.
- Purtați mănuși la manevrarea sondelor de ADN și a contracolorantului DAPI.
- Amestecurile de sonde conțin formamidă, care este teratogen; nu inhalati vaporii și nu permiteți contactul cu pielea. Manevrați cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- DAPI este potențial carcinogen. Manevrați cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- Eliminați toate materialele periculoase în conformitate cu ghidurile instituției dumneavoastră privind eliminarea deșeurilor periculoase.
- Operatorii trebuie să fie capabili să distingă culorile roșu, albastru și verde.
- Nerespectarea protocolului specificat, inclusiv a indicațiilor privind reactivi, poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.
- Sonda nu trebuie diluată sau amestecată cu alte sonde.
- Neutilizarea a 10 µl de sondă la etapa de pre-denaturare a protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.

## Păstrare și manevrare



Kitul trebuie păstrat la temperaturi cuprinse între  $-25^{\circ}\text{C}$  și  $-15^{\circ}\text{C}$  în congelator până la data de expirare, indicată pe eticheta kitului. Flacoanele cu sondă și contracolorant trebuie păstrate la întuneric.



Sonda rămâne stabilă pe întreaga durată a ciclurilor de congelare-decongelare, produse în timpul utilizării normale (un ciclu constituind scoaterea sondei din congelator și punerea ei la loc în congelator), și este fotostabilă timp de maximum 48 de ore după expunere la iluminare continuă. Trebuie depuse toate eforturile pentru a limita expunerea la lumină și modificările de temperatură.

## Echipamente și materiale necesare, dar neincluse în setul de livrare

Trebuie utilizate echipamente calibrate:

1. Placă fierbinte (cu placă solidă și control precis al temperaturii până la  $80^{\circ}\text{C}$ )
2. Micropipete cu volum variabil, calibrate și vârfuri, în intervalul 1  $\mu\text{l}$  - 200  $\mu\text{l}$
3. Baie de apă cu control precis al temperaturii la  $37^{\circ}\text{C}$  și  $72^{\circ}\text{C}$
4. Eprubete de microcentrifugă (0,5 ml)
5. Microscop de fluorescentă (vă rugăm să consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă)
6. Microscop în contrast de fază
7. Vase Coplin din plastic, ceramică sau sticlă rezistentă la căldură, curate
8. Pensă
9. pH-metru calibrat (sau benzi indicatoare de pH capabile să măsoare valori ale pH-ului de 6,5 – 8,0)
10. Recipient umidificat
11. Ulei de imersie pentru lentile de microscop de grad de fluorescentă
12. Centrifugă pentru banc de lucru
13. Lame de microscop
14. Lamela de 24x24 mm
15. Cronometru
16. Incubator la  $37^{\circ}\text{C}$
17. Adeziv din soluție de cauciuc
18. Mixer vortex
19. Cilindri gradați
20. Agitator magnetic
21. Termometru calibrat

## Echipamente opționale, care nu sunt furnizate

1. Cameră de uscare de citogenetică

## Reactivi necesari, dar care nu sunt furnizati

1. Soluție salină - citrat de sodiu (SSC - saline-sodium citrate) 20x
2. Etanol 100%
3. Tween-20
4. Hidroxid de sodiu (NaOH) 1M
5. Acid clorhidric (HCl) 1M
6. Apă purificată

## Recomandare privind microscopul de fluorescentă

Utilizați o lămpă cu mercur de 100 wăți sau echivalent și obiective plane apicromate cu imersie în ulei de 60/63x sau 100x pentru vizualizare optimă. Fluoroforii utilizati în acest set de sonde vor fi excitați și vor emite la următoarele lungimi de undă:

Fluorofor	Excitația <sub>max</sub> [nm]	Emisia <sub>max</sub> [nm]
Verde	495	521
Rosu	596	615

Asigurați-vă de atașarea la microscop a unor filtre de excitație și emisie adecvate care acoperă lungimile de undă enumerate mai sus. Utilizați un filtru cu bandă de trecere triplă DAPI/spectru verde/spectru roșu sau un filtru cu bandă de trecere dublă spectru verde/spectru roșu pentru vizualizarea simultană optimă a fluoroforilor de culoare verde și roșie.

Verificați microscopul de fluorescentă înainte de utilizare, pentru a vă asigura că acesta funcționează corect. Utilizați ulei de imersie potrivit pentru microscopul de fluorescentă și formulat pentru autofluorescență redusă. Evitați amestecul agentului anti-diminuare a colorării DAPI cu uleiul de imersie pentru microscop, deoarece acest lucru ar estompa semnalele. Urmați recomandările producătorului cu privire la durata de viață a lămpii și vîrstă filtrelor.

## Prepararea probelor

Kitul este conceput pentru utilizarea pe suspensii de celule de origine hematologică, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), care sunt preparate în conformitate cu ghidurile laboratorului sau instituției. Preparați probele uscate la aer pe lame de microscop în conformitate cu procedurile standard de citogenetică. *Manualul de laborator de analize citogenetice (Cytogenetics Laboratory Manual)* al AGT (Association of Genetic Technologists) conține recomandări pentru colectarea specimenelor, cultura, recoltarea și creația lamelor<sup>16</sup>.

## Prepararea soluțiilor

### Soluția de etanol

Diluați etanol 100% cu apă purificată prin utilizarea următoarelor proporții și amestecați temeinic:

- Etanol 70% - 7 părți etanol 100% la 3 părți apă purificată
- Etanol 85% - 8,5 părți etanol 100% la 1,5 părți apă purificată

Păstrați soluția timp de maximum 6 luni la temperatură camerei, într-un recipient ermetic.

### Soluție SSC 2x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

### Soluție SSC 0,4x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 49 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

### Soluție SSC 2x, Tween-200,05%

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată. Adăugați 5  $\mu\text{l}$  de Tween-20 per 10 ml și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

## Protocolul FISH

(Notă: Asigurați-vă de faptul că expunerea sondei și a contracolorantului la lumină din laborator este limitată în toate momentele temporale.)

### Prepararea lamei

1. Depuneți punctiform proba de celule pe o lamă de microscop din sticlă. Lăsați să se usuce. (Optional, dacă utilizați o cameră de uscare destinația analizelor citogenetice: lamele trebuie plasate într-o cameră de uscare pentru analize citogenetice. Camera trebuie să funcționeze la aproximativ  $25^{\circ}\text{C}$  și umiditate de 50% pentru depunerea punctiformă optimă a probei de celule. Dacă nu este disponibilă o cameră de uscare de citogenetică, utilizați ca alternativă o hotă.)
2. Imersați lama în SSC 2x timp de 2 minute la temperatură camerei (RT - room temperature), fără agitare.
3. Deshidrațați în serii de etanol (70%, 85% și 100%), fiecare timp de 2 minute la RT.
4. Lăsați să se usuce.

### Pre-denaturarea

5. Scoateți sonda din congelator și lăsați-o să se încălzească până la temperatură camerei. Centrifugați scurt eprubetele înainte de utilizare.
6. Asigurați-vă de faptul că soluția de sondă este amestecată uniform, cu o pipetă.
7. Îndepărtați 10  $\mu\text{l}$  de sondă per test și transferați într-o eprubetă de microcentrifugă. Puneti rapid la loc în congelator la  $-20^{\circ}\text{C}$  sonda rămasă.
8. Plasați sonda și lama cu probă pentru preîncălzire pe o placă fierbinte de  $37^{\circ}\text{C}$  (+/- 1 °C) timp de 5 minute.
9. Depuneți punctiform 10  $\mu\text{l}$  de amestec de sondă pe proba de celule și aplicați cu atenție o lamelă. Sigilați cu adeziv din soluție de cauciuc și lăsați adezivul să se usuce complet.

### Denaturarea

10. Denaturați simultan proba și sonda prin încălzirea lamei pe o placă fierbinte la  $75^{\circ}\text{C}$  (+/- 1 °C) timp de 2 minute.

### Hibridizarea

11. Plasați lama într-un recipient umed, impermeabil pentru lumină, la  $37^{\circ}\text{C}$  (+/- 1 °C) și lăsați-o să stea peste noapte.

### Spălăriile post-hibridizare

12. Scoateți DAPI din congelator și lăsați să se încălzească la RT.
13. Îndepărtați cu atenție lamela și toate urmele de adeziv.
14. Imersați lama în SSC 0,4x (pH 7,0) la  $72^{\circ}\text{C}$  (+/- 1 °C) timp de 2 minute fără agitare.
15. Lăsați lama să se scurgă și imersați-o în SSC x2, Tween-20 0,05% la RT (pH 7,0) timp de 30 secunde fără agitare.
16. Lăsați lama să se scurgă și aplicați 10  $\mu\text{l}$  de agent anti-diminuare a colorării DAPI pe fiecare probă.
17. Acoperiți cu o lamelă, îndepărtați orice evenuale bule și lăsați culoarea să se dezvolte la întuneric timp de 10 minute.
18. Vizualizați cu un microscop de fluorescentă (consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă).

### Stabilitatea pe lame finite

Lamele finite rămân analizabile timp de maximum 1 lună dacă sunt păstrate la întuneric, la/sub RT.

### Recomandări procedurale

1. Coacerea sau îmbătrânerirea lamelor poate reduce semnalul de fluorescentă.
2. Condițiile de hibridizare pot fi influențate în mod negativ de utilizarea unor reactivi diferiți de cei furnizați sau recomandați de CytoCell Ltd.
3. Utilizați un termometru calibrat pentru măsurarea temperaturilor soluțiilor, băilor de apă și incubatoarelor, deoarece aceste temperaturi sunt critice pentru performanța optimă a produsului.

- Concentrațiile, pH-ul și temperaturile de spălare sunt importante, deoarece o strictețe redusă poate avea ca rezultat atașarea nespecifică a sondelor, iar o strictețe prea mare poate avea ca rezultat lipsa de semnal
- Denaturarea incompletă poate avea ca rezultat lipsa de semnal, iar denaturarea excesivă poate avea ca rezultat atașarea nespecifică
- În urma hibridizării excesive se pot forma semnale suplimentare sau neașteptate
- Înainte de utilizarea testului în scopuri diagnostice, utilizatorii trebuie să optimizeze protocolul pentru proprietile lor probe
- Condițiile suboptime pot avea ca rezultat atașarea nespecifică, care poate fi interpretată eronat ca semnal al sondelor

### Interpretare rezultatelor

#### Evaluarea calității lamei

Lama nu trebuie analizată dacă:

- Semnalele sunt prea slabe pentru a fi analizate în filtre unice - pentru a continua analiza, semnalele trebuie să apară luminoase, distincte și ușor evaluabile
- Există un număr mare de celule aggregate/suprapuse care obstruționează analiza
- >50% dintre celule nu sunt hibridizate
- Există un exces de particule fluorescente între celule și/sau o ceată fluorescentă care interferează cu semnalele - în lamele optime, fundalul trebuie să apară întunecat sau negru și curat
- Marginile nucleilor celulelor nu pot fi distinse și nu sunt intacte

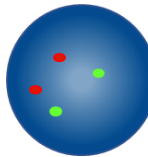
#### Linii directoare privind analiza

- Fiecare probă trebuie analizată și interpretată de doi analiști. Orice discrepanță trebuie rezolvată prin evaluarea de către un al treilea analist
- Fiecare analist trebuie să fie calificat adecvat în conformitate cu standardele recunoscute la nivel național
- Fiecare analist trebuie să atrăbească un scor în mod independent unui număr de 100 de nuclei pentru fiecare probă. Primul analist trebuie să înceapă analiza din partea stângă a lamei, iar cel de-al doilea analist, din partea dreaptă
- Fiecare analist trebuie să își documenteze rezultatele în fișe separate
- Analizați numai nuclei întacți, nu și pe cei suprapuși sau aglomerați sau nuclei acoperiți de resturi citoplasmatici sau cu un grad ridicat de autofluorescență
- Evitați zonele în care există un exces de resturi citoplasmatici sau hibridizare nespecifică
- Intensitatea semnalului poate varia, chiar și în cazul unui singur nucleu. În astfel de cazuri, utilizați filtre unice și/sau ajustați planul focal
- În condiții suboptime, semnalele pot apărea difuze. Dacă două semnale de aceeași culoare se ating unul pe celălăt, sau dacă distanța dintre ele nu este mai mare decât două lățimi de semnal, sau atunci când există un fir slab care conectează cele două semnale, considerați că un singur semnal
- Dacă aveți orice dubii cu privire la caracterul analizabil al unei celule, nu o analizați

Linii directoare privind analiza	
	Nu se analizează — nucleele se află prea aproape unele de celelalte pentru a le putea determina hotarele
	Nucleele suprapuse nu se analizează — nu sunt vizibile toate zonele celor două nuclee
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — unul dintre cele două semnale roșii este difuz
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — breșa din unul dintre cele două semnale roșii este mai mică decât lățimea a două semnale

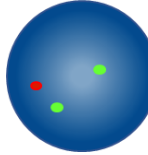
### Rezultate așteptate

#### Tiparul de semnale normal așteptat

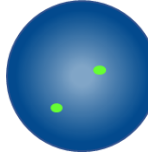


Într-o celulă normală se așteaptă detectarea a două semnale roșii și două semnale verzi (2R, 2V).

#### Modele de semnale anormale așteptate



Într-o celulă cu o deleție hemizigotă a locusului D13S25, modelul așteptat de semnale este: un semnal roșu și două semnale verzi (1R, 2V).



Într-o celulă cu deleție homozigotă, modelul așteptat de semnale este niciun semnal roșu și două semnale verzi (0R, 2V).

Sunt posibile alte tipuri de semnale în specimenele cu aneuploidie/anechilibrare.

#### Reactivitate încrucișată cunoscută

Sonda verde 13qter poate demonstra hibridizare încrucișată cu centromerul cromozomului 19 și brațele p ale altor cromozomi.

#### Raportarea evenimentelor adverse

Dacă credeți că dispozitivul a funcționat necorespunzător sau a suferit o deteriorare a caracteristicilor de performanță, care este posibil să fi contribuit la producerea unui eveniment advers (de exemplu, diagnosticare întârziată sau eronată, tratament întârziat sau inadecvat), acest lucru trebuie raportat imediat producătorului (e-mail: vigilance@ogt.com).

Dacă acest lucru este aplicabil, evenimentul trebuie raportat, de asemenea, autorității competente la nivel național. O listă de puncte de contact de vigilanță se găsește la: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contact/>.

#### Caracteristici de performanță specifice

##### Specificitatea analitică

Specificitatea analitică este procentul de semnale care se hibridizează la locusul corect și nu în altă locație. Specificitatea analitică a fost stabilită prin analizarea unui total de 200 locusuri tintă. Specificitatea analitică a fost calculată ca numărul de semnale FISH care se hibridizează la locusul corect împărțit la numărul total de semnale FISH hibridizate.

Tabelul 1. Specificitatea analitică a sondelor D13S25 Deletion Probe

Sonda	Locusul tintă	Nr. de semnale hibridizate la locusul corect	Nr. total de semnale hibridizate	Specificitatea (%)
Rosu D13S25	13q14	200	200	100
Verde 13qter	13qter 13q34	200	200	100

##### Sensibilitatea analitică

Sensibilitatea analitică este procentul de celule de interfață cărora li se poate atribui un scor cu tiparul de semnale normal așteptat. Sensibilitatea analitică a fost stabilită prin analizarea celulelor în interfață din diferite probe normale. Sensibilitatea a fost calculată ca procentul de celule cărora li se poate atribui un scor cu tiparul de semnale așteptat (cu un interval de încredere de 95%).

Tabelul 2. Sensibilitatea analitică a sondelor D13S25 Deletion Probe

Nr. de celule cu tipar de semnale așteptate	Nr. de celule cu semnale cărora li se poate atribui un scor	Sensibilitatea (%)	Interval de încredere de 95%
474	500	94,8	0,7

### **Caracterizarea valorilor limită de normalitate**

Valoarea limită de normalitate, în asociere cu sondele FISH, este procentul maxim de celule în interfață cărora li se poate atribui un scor cu un tipar de semnale anormal specific la care proba este considerată normală pentru tiparul de semnale respectiv.

Valoarea limită de normalitate a fost stabilită prin utilizarea de probe provenite de la pacienți normali și pozitivi. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tiparele de semnale ale 100 de celule. A fost calculat indicele Youden pentru a afla valoarea limită pentru care sensibilitatea + specificitatea-1 este maximizată.

**Tabelul 3. Caracterizarea valorilor normale de referință ale sondelor D13S25 Deletion Probe**

Tipar de semnale anormal	Indicele Youden	Limită de normalitate (%)
1R, 2V sau 0R,2V	0,99	3

Laboratoarele trebuie să verifice valorile de referință în baza propriilor date<sup>17, 18</sup>.

### **Precizia și reproductibilitatea**

Precizia este un indicator al variației naturale a unui test atunci când este repetat de mai multe ori în aceeași condiție. Aceasta a fost evaluată prin analizarea unor repetări ale aceeași serie de fabricație al sondelor testate pe aceeași probă, în aceeași condiție, în aceeași zi.

Reproductibilitatea este un indicator al variabilității unui test și a fost stabilită în termeni de variabilitate între probe, între zile și între serii. Reproductibilitatea între zile a fost evaluată prin analizarea aceleiași probe în trei zile diferite. Reproductibilitatea între serii a fost evaluată prin analizarea aceleiași probe prin utilizarea a trei serii de fabricație diferite ale sondelor într-o singură zi. Reproductibilitatea între probe a fost evaluată prin analizarea a trei replicate ale unei probe într-o singură zi. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tiparele de semnale ale 100 de celule în interfață și a fost calculat procentul de celule cu tiparul de semnale așteptat.

Reproductibilitatea și precizia au fost calculate ca deviație standard (STDEV - Standard Deviation) între replicate pentru fiecare variabilă și STDEV globală medie.

**Tabelul 4. Reproductibilitatea și precizia sondelor D13S25 Deletion Probe**

Variabilă	Deviația standard (STDEV - Standard Deviation)
Precizia	1,10
Între probe	1,09
Între zile	0,53
Între serii	0,96
Deviația globală	1,00

### **Performanța clinică**

Performanța clinică a fost stabilită pe o probă reprezentativă pentru populația destinată pentru produs. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tiparele de semnale ale  $\geq 100$  de celule în interfață. A fost efectuată o determinare de normalitate/anormalitate prin compararea procentului de celule cu tipar de semnale anormal specific cu valoarea limită de normalitate. Apoi, rezultatele au fost comparate cu situația cunoscută a probei.

Au fost analizate rezultatele datelor clinice cu scopul de a genera valori privind sensibilitatea, specificitatea și valori limită, prin utilizarea unei abordări unidimensionale.

**Tabelul 5. Performanța clinică a sondelor D13S25 Deletion Probe**

Variabilă	Rezultat
Sensibilitate clinică (rata de rezultate adevărat pozitive - TPR, true positive rate)	99,2%
Specificitate clinică (rata de rezultate adevărat negative - TNR, true negative rate)	100%
Rata de rezultate false pozitive (FPR, false positive rate) = 1 - specificitatea	0%

### **Informații suplimentare**

Pentru informații suplimentare referitoare la produs, vă rugăm să contactați departamentul de asistență tehnică CytoCell.

**Tel:** +44 (0)1223 294048

**E-mail:** [techsupport@cytocc.com](mailto:techsupport@cytocc.com)

**Internet:** [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

### **Referințe**

1. Bullrich F et al., Cancer Res 2001;61:6640-8
2. Zoyer et al., Blood 2000;95(6):1925-1930
3. Sawyer, Cancer Genetics 2011;204:3-12
4. Shaughnessy J et al., Blood 2000;96:1505-11
5. Fonseca et al., Leukemia 2009;23:2210-2221
6. Juliusson G et al., N Eng J Med 1990;323:720-4
7. Puiggros et al., Biomed Res Int 2014;1-13
8. Kasar et al., Nature Communications 2015;6:1-12
9. Hammarsund M et al., FEBS Letters 2004;556:75-80
10. Van Dyke DL et al., Br J Haematology 2009;148:544-50
11. Rossi et al., Blood 2013;121(8):1403-1412

12. Liu Y et al., Oncogene 1997;15:2463-73
13. Wolf S et al., Hum Mol Genet 2001;10:1275-85
14. Liu Y et al., Blood 1995;86:1911-5
15. Bullrich F et al., Blood 1996;88(8):3109-15
16. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
17. Mascarello JT, Hirsch B, Kearney HM, et al. Section E9 of the American College of Medical Genetics technical standards and guidelines: fluorescence in situ hybridization. *Genet Med*. 2011;13(7):667-675.
18. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Preclinical validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice*. *Genetics in Medicine*. 2006;8(1):16-23.

### **Ghidul simbolurilor**

REF	ro: Număr de catalog
IVD	ro: Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro
LOT	ro: Seria de fabricație
i	ro: Consultați instrucțiunile de utilizare
■	ro: Producător
🕒	ro: Data de expirare
-15°C -25°C	ro: Limită de temperatură
☀	ro: A se feri de lumina solară
Σ	ro: Conține o cantitate suficientă pentru <n> teste
CONT	ro: Conținut

### **Brevete și mărci comerciale**

CytoCell este o marcă înregistrată a CytoCell Ltd.



### **CytoCell Ltd.**

Oxford Gene Technology,  
418 Cambridge Science Park,  
Milton Road,  
Cambridge, CB4 0PZ, Marea Britanie  
Tel: +44(0)1223 294048  
Fax: +44(0)1223 294986  
E-mail: probes@cytocc.com  
Internet: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)